TI Crosslinked gelatin-chitosan gel compositions

IN Doi, Hiroshi; Murakami, Koki

PA Nippon Oils and Fats Co., Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 17 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI	JP 02149335	A2	19900607	JP 1988-303642	19881130
PRAI	JP 1988-303642		19881130		
GI					

$$X \left[A_{m}YN \underbrace{CO}_{CO}N \right]_{n}$$

AB The title compns. with good thermal stability, useful for cosmetics, etc., are prepd. by reacting aq. solns. contg. gelatin, chitosan, and gelation retardants with I (X = residue of C2-6 compd. contg. 2-6 OH; A = oxyethylene, oxypropene, and/or oxybutylene; Y = dicarboxylic acid residue; Z = o-phenylene, o-cyclohexalene, o-tetrahydrophenylene, vinylidene, ethylene, propylene, propylidene; m = 1-500; n = 2-6). A mixt. of gelatin 12, water 39.1, 5% aq. chitosan 18, 4% aq. NaOH 2, CaCl2 10, glycerol 5, TiO2 1, reactive ingredients (camphor, menthol, etc.) 2.3, and LP-20R (nonionic surfactant) 0.6 part was mixed with 2 parts I (X = ethylene glycol residue, A = oxyethylene, Y = maleic acid residue, Z = ethylene, m = 70, n = 2) in 8 parts Macrogol 400 (polyethylene glycol) to give a compn. having thermal stability (at 40.degree.) >6 mo, vs. 1 wk for a compn. without chitosan.

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-hydro-.omega.-[2-[(2,5-dihydro-2,5-dioxo-

1H-pyrrol-1-yl)oxy]-2-oxoethoxy]-, ether with 2,2-bis(hydroxymethyl)-1,3-

propanediol (4:1) (9CI) (CA INDEX NAME)

PAGE 1-A

◎ 公開特許公報(A) 平2-149335

®Int. CI.⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成2年(1990)6月7日
B 01 J 13/00 A 61 K 7/00	E J II	6345-4 G 7306-4 C 7306-4 C		
47/36 47/42	Ŭ F F	7624-4 C 7624-4 C		
C 08 H 1/00	NVD	8215-4 J 審 杳 請求	未請求	清求項の数 4 (全17 頁)

会発明の名称 キトサン・ゼラチン架橋ゲル

> 顧 昭63-303642 ②特

願 昭63(1988)11月30日 22出

⑩発 明 者 土 井 兵庫県宝塚市宝松苑13-9

村上 弘 毅 兵庫県尼崎市武庫之荘西2-53 ⑩発 明 者

日本油脂株式会社 東京都千代田区有梁町1丁目10番1号 勿出 願 人

個代 理 人 弁理士 柳 原

1. 発明の名称

キトサン・ゼラチン架構ゲル

- 2. 特許請求の範囲
- (1) ゼラチン、キトサンおよび際化遅延剤を含 む水溶液と、下記の一般式〔1〕で示される化合 物とを反応させて得られる生成物を主成分とする 水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架橋ゲ ν.

$$X_1 = \begin{bmatrix} (V_1)^{\frac{n}{n}} - \lambda_1 - \lambda \end{bmatrix} V_1 - \lambda \begin{bmatrix} V_1 \\ V_2 \\ V_3 \end{bmatrix} V_1 - \lambda \begin{bmatrix} V_1 \\ V_2 \\ V_3 \end{bmatrix} V_2$$
... (1)

(ただし式中、

X1は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持 つ化合物の残基、

A¹はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、 およびオキシブチレン基から選ばれる1種または 2種以上の基、

Y'は二塩基酸の残基、

Z¹は、

およびその部分置換体

およびその部分置換体、

およびその部分段換体

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分置換体から選ばれる1種または2 種以上の基、

= 1 th 1 ~ 500.

n1 は 2 ~ 6

を示す。)

(2) ゼラチン、キトサンおよび賭化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 [I] で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で転替性を有するキトサン・ゼラチン架揚ゲ

およびその部分置換体

およびその部分置換体.

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

N.

$$X^{2} = \begin{bmatrix} (A^{2})^{\frac{1}{2}} & Y^{2} - N \\ C \\ C \\ C \end{bmatrix} Z^{2} \qquad \cdots (\Pi)$$

(ただし式中、

X*は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残甚、

A[®]はオキシエチレン兹、オキシプロピレン兹、 およびオキシブチレン兹から選ばれる1種または 2種以上の装、

Y²はA゚とエーテル結合をした一塩基酸の残基、 ス゚は、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分置換体から選ばれる1種または2 種以上の基、

 $n^2 l l 1 \sim 500$.

n* は 2 ~ 6

を示す。)

(3) ゼラチン、キトサンおよび離化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 [II] で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架構ゲル。

$$X^{2} = \left\{ (A^{2})_{\underline{n}^{2}} CH_{n} CH(OR^{1})_{n} \right\}_{\underline{n}^{2}} \cdots (\underline{n})$$

(ただし式中、

X は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残益、

がはオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基から選ばれる1種または2種以上の基、

R1は炭素数が1~4のアルキル基およびその部 分置換体から選ばれる1種または2種以上の甚、

m' は 1~500、

n3 11 2 ~ 6

を示す。)

(4) ゼラチン、キトサンおよび歴化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 [N] で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架構ゲル

(ただし式中、

X*は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残基、

A*はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、 およびオキシブチレン基から選ばれる1種または

- 7 -

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、パップ剤、パック剤または化粧品等に利用できるキトサン・セラチン架構ゲル、さらに詳しくは、ゼラチン、キトサンおよび糖化遅延剤を含む水溶液とポリエーテル化合物とを反応させて得られるキトサン・ゼラチン架構ゲルに関する。

〔従来の技術〕

世来、パップ剤やパック剤の基材としては、ゼラチンをポリエーテル化合物で架橋したゼラチン 架橋ゲルが用いられている。

このようなゼラチン架橋ゲルとしては、例えば特開昭61-282314号公報には、際化退延剤を加えたゼラチン水溶液とN-ヒドロキシイミドエステル化合物とを反応させて得たゼラチン架橋ゲルを自着性パップ剤等の基材とすることが報告されている。 また、特開昭63-68510号には、ゲル化遅延剤を加えたゼラチン水溶液とN-ヒドロキシイミドエステル化合物とを反応させて得たゼラチン架橋

2種以上の基。

Y*は炭素数が1~20の直顧または分枝状の飽和 炭化水素の残態およびそれらの部分配換体、なら びに炭素数が1~20の直顧または分枝状の飽和カ ルボン酸のアシル基およびそれらの部分置換体 (結合する際の方向はA*とエステル結合する)か ら選ばれる1種または2種以上の基、

R* は水素原子、ならびに炭素敷 1 ~ 4 のアルキル基およびその置換体から選ばれる 1 種または 2 種以上の基、

R² は水濲原子、炭濲数が1~20の直鎖または分枝状の飽和炭化水穀の残基およびそれらの部分置換体、炭穀数が1~20の直鎖または分枝状の飽和カルボン酸のアシル基およびそれらの部分置換体、ならびにベンゼン環を有する化合物の残基およびその部分置換体から選ばれる1種または2種以上の基、

m* # 1 ~ 500.

n 4 は 2 ~ 6

を示す。)

- 8 -

ゲルを、粘着性および経時粘着性にすぐれたシート状パック剤の基材とすることが報告されている。

しかし、上記の従来技術により製造されたゼラテン契機ゲルにおいて、さらに経時的な耐熱安定性に優れ、例えばゲルを40℃で長期間保存した場合でも、ゲルが軟化または溶解しないようなゼラチン架機ゲルが要望されている。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は、上記の問題点を解決するため、 従来のゲルが備えている強力な粘着性およびその 持続性に加え、40℃の条件下における保形性など 経時的な耐熱安定性に優れたゲルを提供すること である。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(I)~(IV)で示されるポリエーテル化合物でゼラチンおよびキトサンを部分的に架橋して得られる生成物が経時的に熱安定性の高い性質を持つことを見出し本発明を完成した。

すなわち、本発明は次のキトサン・ゼラチン架

楢ゲルである。

(1) ゼラチン、キトサンおよび脚化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式(I) で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架構ゲル… (ゲルI)。

(ただし式中、

X1は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残益、

がはオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基から選ばれる1 報または2 種以上の基。

Y*は二塩基酸の残基、

Z¹ は、

- 11 -

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分置換体から選ばれる1種または2 種以上の基、

n¹は1~500.

n¹ は 2 ~ 6

を示す。)

(2) ゼラチン、キトサンおよび賭化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 (II) で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架锚ゲ

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

- 12 -

ル…(ゲルⅡ)。

$$X^{2} = \begin{bmatrix} \begin{pmatrix} A^{2} \end{pmatrix}_{\overline{M}^{2}} & Y^{2} - N \\ C \\ C \\ C \end{bmatrix}_{R^{2}} Z^{2} \qquad \cdots \quad (11)$$

(ただし式中、

X*は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残基、

A はオキシエチレン核、オキシプロピレン核、およびオキシブチレン様から選ばれる 1 種または 2 種以上の核、

Y*は A * とエーテル 結合をした一塩基酸の残基、 Z*は

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

およびその部分置換体、

- 15 -

A*はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基から選ばれる1種または2種以上の基、

R¹ は炭素数が1~4のアルキル基およびその部分置換体から選ばれる1種または2種以上の基、

m' it 1 ~ 500.

 n^2 it $2\sim 6$

を示す。)

(4) ゼラチン、キトサンおよび摩化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 [IV] で示される化合物とを反応させて符られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架橋ゲル… (ゲルIV)。

(ただし式中、

X*は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残基、

パはオキシエチレン基、オキシプロピレン基、

およびその部分置換体、ならびに

およびその部分置換体から選ばれる1種または2 種以上の基、

m2 1 1 ~ 500.

n² は 2 ~ 6

を示す。)

(3) ゼラチン、キトサンおよび離化遅延剤を含む水溶液と、下記の一般式 (III) で示される化合物とを反応させて得られる生成物を主成分とする水性で粘着性を有するキトサン・ゼラチン架橋ゲル… (ゲルIII)。

$$X^3 = \left[(A^2)_{\overline{M}} \cdot CH_1 \cdot CH(OR^4)_1 \right]_{R^2} \cdots (M)$$

(ただし式中、

X³は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物の残基、

- 16 -

およびオキシブチレン基から選ばれる1 憩または 2 種以上の基、

Y*は炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和 炭化水素の発掘およびそれらの部分置換体、なら びに炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和カ ルボン酸のアシル基およびそれらの部分置換体 (結合する際の方向はA*とエステル結合する)か ら選ばれる1種または2種以上の基、

R は水素原子、ならびに炭素数 1 ~4 のアルキル基およびその置換体から選ばれる 1 種または 2 種以上の基、

R³ は水素原子、炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和炭化水素の残態およびそれらの部分置換体、炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和カルボン酸のアシル基およびそれらの部分置換体、ならびにベンゼン環を有する化合物の残態およびその部分置換体から遺ばれる1種または2種以上の数。

m*は1~500、

n* # 2 ~ 6

を示す。)

ゲル!~ゲルⅣに使用するゼラチンは特に制限 はなく、任意の起弧のものが使用できる。

ゲルI〜ゲルIVに使用するキトサンはキチンを 脱アセチル化して得られるが、その脱アセチル化 の程度は30〜100%、好ましくは50〜100%の範囲 である。

ゲル I ~ゲル IV のいずれのゲルにおいても、キトサンとゼラチンとの合計量は、反応系全重量に対し6~24重量%の割合で配合するのが好ましい。 また、キトサン/ゼラチンの重量割合は99/1~ 1/99、好ましくは50/50~3/97の範囲である。

ゲル I ~ゲル IV に使用する膨化遅延剤は、加温 溶解したゼラチン水溶液が温度の低下とともに次 第に膨化する速度を遅延させ、かつ膨化温度を低 下させる化合物で、水溶液として安定なものであ る。このような膨化遅延剤としては、例えば塩化 カリウム、塩化ナトリウム、塩化カルシウム、塩 化マグネシウム、塩化マグネシウム・アンモニウ ム、塩化アンモニウム、塩化亜鉛、塩化亜鉛・ア

•

基を含む無機化合物、もしくはレゾルシン、ヒドロキノン、ピロカテキン、ピロガロール、フルフラール、尿素、エタノール、メタノール変性エタノール、イソプロバノール、クロロブタノール、エリスリトール、エチレングリコール、プロピレングリコール、グリセリンなどの非戦解費などが挙げられる。これらは1種または2種以上を使用することができる。

- 19 -

廖化遅延剤は、反応系全重量に対して0.3~25 重量%の割合で配合するのが好ましい。

ゲル」において、前記一般式(1) で示される ポリエーテル化合物は架構剤として用いられる (以下架構剤」と称する場合がある)。

架橋削 1 において、X¹ は炭素数が 2 ~ 6 で、 2 ~ 6 個の水酸基を持つ化合物、例えばエチレング リコール、プロピレングリコール、グリセリン、 ジグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチ ロールプロパン、エリトリトール、ペンタエリト リトール、ソルビトール、マンニトール、グルコ ース、マンノース、キシロース、ソルビタンなど ンモニウム、塩化マンガン、塩化パリウム、塩化 ニッケル、塩化リチウム、塩化コパルト、塩化ア ルミニウム、塩化アンチモン、塩化スズ(Ⅱ)、塩 化スズ(Ⅳ)、塩化チタン(II)、塩化チタン(IV)、 塩化鉄(11)、塩化鉄(111)、塩化銅(111)などの塩素 を含む無機化合物、臭化カリウム、臭化ナトリウ ム、臭化カルシウム、臭化マグネシウム、臭化ア ンモニウム、臭化亜鉛、臭化マンガン、臭化バリ ウム、臭化ニッケル、臭化リチウム、臭化アルミ こウム、臭化スズ(Ⅱ)、臭化鉄(Ⅱ)、臭化鉄(Ⅲ)、 臭化銅(Ⅱ)などの臭素を含む無機化合物、硝酸力 リウム、硝酸ナトリウム、硝酸カルシウム、硝酸 アンモニウム、硝酸亜鉛、硝酸パリウム、硝酸ニ ッケル、硝酸アルミニウム、硝酸コパルト、硝酸 マグネシウム、硝酸マンガン、硝酸リチウム、硝 酸鉄(Ⅱ)、硝酸鉄(Ⅲ)、硝酸銀、硝酸銅などの硝 酸基を含む無機化合物、チオシアン酸カリウム、 チオシアン酸ナトリウム、チオシアン酸カルシウ ム、チオシアン酸アンモニウム、チオシアン酸パ リウム、チオシアン酸鉄(Ⅱ)などのチオシアン酸

- 20 -

の多価アルコールから生ずるアルコール残基であ .

n'はX'のアルコールの水酸基に対応して2~6の値を示す(ただしn'≦x'の水酸基数)。

A¹はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基の中から選ばれる1種もしくは任意の組合せの2種以上の基で、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシドまたはテトラヒドロフランに起因する単量体単位であり、m²はその平均付加モル数を示す。

1¹ は二塩基酸残基、例えばシュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸、セバチン酸、 ウンデカン・ジカルボン酸、 デカン・ジカルボン酸、 イソコハク酸、 メチルコハク酸、 エチルマロン酸、 ジメチルマロン酸、 リンゴ酸、 タルトロン酸、マレイン酸、 フマール酸、 オサル酢酸、 酒石酸、 メソシュウ酸、 アセトンジカルボン酸、シトラコン酸、 メサコン酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 アレフタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 フタル酸、 アレフタル酸、

ホモフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、ジヒドロフタル酸、o-フェニレン二酢酸、p-フェニレン二酢酸、o-フェニレン二酢酸、o-フェニレン酢酸-β-プロピオン酸、ナフタレン-1,2-ジカルポン酸、ナフタレン-1,2-ジカルポン酸、ナフタレン-1,8-ジカルポン酸、ジフェン酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、α-ケトグルタル酸、α-オキシグルタル酸などの二塩基酸の残基を示す。

2³は前記式(Ia)~(Ig)の構造の外、その部分 置換体として、例えば 式(Ia)の場合、

式[1d]の場合、

- 23 -

式(le)の場合、

などの構造を示すものである。

以上の各構成からなる架橋利 I は、ゼラチンまたはキトサンのアミノ基と特異的に反応する際、N-ヒドロキシイミド基を遊離しゼラチンまたはキトサンのアミノ 基と反応して付加生成物を作るので、下記の反応式 (I h) に示すように、ゼラチンまたはキトサンのアミノ 基に対して架橋利としてまたはキトサンのアミノ 基に対して架橋利としてまたける。水溶液中で架橋反応を行い、ゼラチンおよびキトサンの混合物を高分子化して良好なゲルを形成する。

- 24 -

上記の架橋反応において、x¹がエチレングリコール、プロピレングリコールなどのジオールから生ずるアルコール残基の場合、n¹は2であって架橋利Iは2官能の架橋利となり、比較的柔かいがルを形成する。またX¹がベンタエリトリトールはたはソルビトールなどのポリオールから生ずるアルコール残基の場合には、n¹は4または6であって架橋利Iは多官能の架橋利となり、これらによってゲルを作る場合、架橋密度の高い関直なゲルを形成する。

またA¹がオキシエチレン基の場合には、オキシプロピレン基、オキシブチレン基の場合より架橋利lの親水性は大きく、オキシエチレン基とオキシプロピレン基、もしくはオキシエチレン基とオキシブチレン基とオキシブチレン基とオキシブロピレン基とオキシブチレン基の共重合体の場合、親水性の程度はそれぞれの成分の比率によって変わるので、これによってゲルlの親水性の度合を調整することができる。

m1は1~500の範囲を取り得るが、m1が小さい

ほど架橋利1の単位重量当りの架橋密度は高くなるため、ゲル1は関直なゲルとなりやすく、かつ架橋利1の駅水性は小さくなる。m¹が 500を越えると、架橋利1の単位重量当りの架橋密度が低くなり過ぎ、架橋利としての作用が著しく小さくなって実用に適さない。

なおりを残甚とする二塩基酸は、アルコールの オキシアルキレン付加物および酸イミドとのエス テル化の容易さなどから任意に選択される。

また酸イミドとしては、2¹の部分構造が一般式 [1a] およびその部分置換体であるフタルイミド、 一般式(1d) およびその部分置換体であるマレイ ミド、ならびに一般式(1e) およびその部分置換 体であるスクシンイミドが工業的に製造し易く、 かつ安価であるので望ましい。

上記架構剤 I は、反応系全重量に対して 2 ~ 24 重量%の割合で配合するのが好適である。

ゲルⅡにおいて、前記一般式(Ⅱ)で示されるポリエーテル化合物は架橋剤として用いられる(以下架橋剤Ⅱと称する場合がある)。

- 27 -

ン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、トウハク酸、リンデル酸、フィセトレン酸、パルミトレイン酸、エルカ酸、ヒドロキショウリン酸、ヒドロキシミリスチン酸、ケイ皮酸などの一塩基酸の残場を示す。

式(IId)の場合、

式(Ile)の場合.

架橋剤 II において、X² は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物、例えばエチレングリコール、ブリセリン、ジグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、エリトリトール、ペンタエリトリトール、ソルビトール、マンニトール、グルコース、マンノース、キシロース、ソルビタンなどの多価アルコールから生ずるアルコール残基である。

 n^2 は X^2 のアルコールの水酸基に対応して $2 \sim 6$ の値を示す(ただし $n^2 \leq X^2$ の水酸基数)。

A^{*}はオキシエチレン慈、オキシプロピレン慈、およびオキシブチレン慈の中から選ばれる1種もしくは任意の租合せの2種以上の舊で、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシドまたはテトラヒドロフランに起因する単量体単位であり、n^{*}はその平均付加モル数を示す。

Y^zはA^zとエーテル結合した一塩基酸残基を示し、 例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、 カプロン酸、カプリル酸、ラウリン酸、ミリスチ

- 28 -

式(目f)の場合、

などの構造を示すものである。

以上の各構成からなる架橋剤 I は、架橋剤 I と同様にゼラチンまたはキトサンのアミノ基と特異的に反応する際、N-ヒドロキシイミド基を遊離しゼラチンまたはキトサンのアミノ基と反応して付加生成物を作るので、下記の反応式 (II h) に示すように、ゼラチンまたはキトサンのアミノ基に対して架橋剤として働き、水溶液中で架橋反応を行い、ゼラチンおよびキトサンの混合物を高分子化して良好なゲルを形成する。

- 31 -

ほど契稿利Iの単位重量当りの架橋密度は高くなるため、ゲルIは関直なゲルとなりやすく、かつ架橋利Iの親水性は小さくなる。 m*が 500を越えると、架橋利Iの単位重量当りの架橋密度が低くなり過ぎ、架構剤としての作用が著しく小さくなって実用に適さない。

なおY²を残基とする一塩基酸は、アルコールの オキシアルキレン付加物および酸イミドとのエス テル化の容易さなどから任意に選択される。

また酸イミドとしては、 Z* の部分構造が一般式 [II a] およびその部分置換体であるフタルイミド、一般式 [II d] およびその部分置換体であるマレイミド、ならびに一般式 (II e] およびその部分置換体であるスクシンイミドが工業的に製造し易く、かつ安価であるので選ましい。

上記架橋削Ⅱは、反応系全重量に対して2~24 重量%の割合で配合するのが好適である。

ゲルロにおいて、前記一般式(EI)で示されるポリエーテル化合物は架橋剤として用いられる(以下架橋剤田と称する場合がある)。

上記の架橋反応において、X²がエチレングリコールなどのジオールから生ずるアルコール残甚の場合、n²は2であって架橋利IIは2官能の架橋剤となり、比較的柔かいルを形成する。またX²がペンタエリトリトールのよくはソルビトールなどのポリオールから生ずるったはソルビトールなどのポリオールから生ずであった。 たはソルビトールなどのポリオールから生ずであって架橋利IIは多官能の架橋剤となり、これらよいないない。 て架橋利IIは多官能の架橋剤となり、これらよいでがルを作る場合、架橋密度の高い関直なゲルを形成する。

またんながオキシエチレン基の場合には、オキシプロピレン基、オキシブチレン基の場合より架構別の親水性は大きく、オキシエチレン基とオキシプロピレン基、もしくはオキシエチレン基とオキシブチレン基とオキシブチレン基とオキシブチレン基とオキシブテレン基の共宜合体の場合、親水性の程度はそれぞれの成分の比率によって変わるので、これによってゲルⅡの親水性の度合を調整することができる。

n²は1~500 の範囲を取り得るが、n²が小さい

- 32 -

架構剤町において、 x³ は 炭素数 が 2 ~ 6 で、 2 ~ 6 個の水酸 基を持つ化合物、 例えばエチレングリコール、 グリセリン、 ジグリセリン、 トリメチロールエタン、 トリメチロールプロパン、 エリトリトール、 ペンタエリトリトール、 ソルビトール、 マンニトール、 グルコース、 マンノース、 キシロース、 ソルビタンなどの 多価アルコールから生ずるアルコール残基である。

n"はX'のアルコールの水酸揺に対応して2~6 の値を示す (ただしn²≦X'の水酸揺敷)。

パ はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基の中から選ばれる1種もしくは任意の組合せの2種以上の基で、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシドまたはテトラヒドロフランに起因する単量体単位であり、n² はその平均付加モル数を示す。

R¹は炭素数が1~4のアルキル基およびその部分置換体から選ばれる1種または2種以上の基で、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソ

プロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基などが挙げられる。また、部分置換体の置換基としては、例えばハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、アミノ基またはシアノ基などが挙げられる。

以上の各構成からなる架橋利田は、酸性溶液中でアルコールを放出してポリオキシアルキレンのジアルデヒドに変化する。このポリオキシアルキレンのアルデヒド基はゼラチンまたはキトサン分子のアミノ基と容易に反応する。下記反応式(Ⅲh)に示すように、側鎖にアミノ基を有するゼラチンまたはキトサンは、水溶液中でこのポリオキシアルキレンのアルデヒド基と反応して分子間に架橋 構造ができ、高分子化して良好なゲルを形成する。

- 35 -

を形成する。

またA³がオキシエチレン基の場合には、オキシプロピレン基、オキシブチレン携の場合より架橋 利田の親水性は大きく、オキシエチレン基とオキシプロピレン基、もしくはオキシエチレン基とオキシブチレン基とオキシブチレン基とオキシブロピレン基とオキシブチレン基の共重合体の場合、親水性の程度はそれぞれの成分の比率にの皮合を調整することができる。

n³は1~500の範囲を取り得るが、n³が小さい ほど架橋利田の単位重量当りの架橋密度は高くな るため、ゲル田は関直なゲルとなりやすく、かつ 架橋利田の親水性は小さくなる。n³が 500を越え ると、架橋利田の単位重量当りの架橋密度が低く なり過ぎ、架橋剤としての作用が著しく小さくな って実用に適さない。

R¹は前記した炭素数が1~4のアルキル基およびその部分置換体の中から任意に選択する。

上記架構剤皿は、反応系全重量に対して2~24

(R'O)2CHCH2O(A')23CH2CH(OR')2

OCHCH₂O(A²)_{m²}CH₂CHO + 4 R¹OH

上記の架橋反応において、パがエチレングリコール、プロピレングリコールなどのジオールから生ずるアルコール残越の場合、n²は2であって架橋利田は2官能の架橋剤となり、比較的柔かいゲルを形成する。またパがベンタエリトリトールまたはソルビトールなどのポリオールから生ずるアルコール残基の場合には、n²は4または6であって架橋剤田は多官能の架橋剤となり、これらによってゲルを作る場合、架橋密皮の高い剛直なゲル

- 36 -

重量%の割合で配合するのが好適である。

ゲルIVにおいて、前記一般式(IV)で示されるポリエーテル化合物は架橋剤として用いられる(以下架橋剤IVと称する場合がある)。

架橋削いにおいて、x*は炭素数が2~6で、2~6個の水酸基を持つ化合物、例えばエチレングリコール、グリセリン、ジグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、エリトリトール、ペンタエリトリトール、ソルビトール、マンニトール、グルコース、マンノース、キシロース、ソルビタンなどの多価アルコールから生ずるアルコール残基である。

 n^* は X^* のアルコールの水酸基に対応して 2 ~ 6 の値を示す(ただし $n^* \le X^*$ の水酸基数)。

Y*はオキシエチレン基、オキシプロピレン基、およびオキシブチレン基の中から選ばれる1種もしくは任意の組合せの2種以上の基で、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシドまたはテトラヒドロフランに紀因する単量体単

位であり、nºはその平均付加モル数を示す。

24は炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和 炭化水素の残基およびそれらの部分置換体、なら びに炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和カ ルポン酸のアシル基およびその部分置換体(結合 する際の方向はA*とエステル結合する) から遊ば れる1種または2種以上の基を示す。上記飽和炭 化水素の残益または部分置換体としては、例えば メタン、エタン、プロパン、ブタン、ペンタン、 ヘキサン、ペプタン、ノナン、デカン、これらの 異性体および部分置換体から生じる残基などを例 示できる。また、アシル基およびそれらの部分置 換体としては、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、 酪酸、吉草酸、カプロン酸、カプリル酸、ラウリ ン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン 酸、これらの異性体および部分置換体から生じる 残基などを例示できる。また、部分置換体の置換 基としては、例えばハロゲン原子、水酸基、アミ ノ岳、カルポキシル岳またはシアノ岳などを例示 できる.

- 39 -

性体および部分置換体から生じる残酷などを例示 できる。アシル基および部分置換体としては、例 えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、 カプロン酸、カプリル酸、ラウリン酸、ミリスチ ン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、これらの異 性体および部分置換体から生じる残基などを例示 できる。ペンゼン蝦を有する化合物の残益および 部分置換体としては、例えばベンゼン、クロロベ ンゼン、o-ジクロロペンゼン、フェノール、クレ ゾール、トルエン、p-キシレン、a-キシレン、エ チルベンゼン、アニリン、p-アミノアニリン、p-ニトロアニリン、安息香酸、安息香酸エチル、p-アミノ安息香酸、アセトアニリド、N,N-ジメチル アニリン、p-トルイジン、ペンゼンスルホン酸、 ナフタレン、アントラセン、ピレンおよびこれら の部分置換体から生じる残蓄などを例示できる。 また、部分置換体の置換基としては、例えばハロ ゲン原子、水酸基、アミノ基、カルポキシル基、 またはシアノ基などを例示できる。

以上の構成からなる架橋剤Ⅳは、ゼラチンまた

R*は水素原子、ならびに炭素数1~4のアルキル基およびその部分置換体から選ばれる1種または2種以上の基で、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、および tert-ブチル基などが挙げられる。また、部分置換体の置換基としては、例えばハロゲン原子、水酸基、フミノ基、カルボキシル基またはシアノ基などが挙げられる。

R² は水素原子、炭素数が1~20の直領または分枝状の飽和炭化水素の残蓄およびそれらの部分置換体、炭素数が1~20の直鎖または分枝状の飽和カルボン酸のアシル基およびそれらの部分置換体、ならびにベンゼン環を有する化合物の残基およびその部分置換体から遺ばれる1種または2種以上の44を示す。

上記飽和炭化水素の残態および部分置換体としては、例えばメタン、エタン、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ペプタン、オクタン、ノナン、デカン、ウンデカン、ドデカン、これらの異

- 40 -

はキトサンのアミノ基と特異的に反応して付加生成物を作るので、下記の反応式(IVh) の例に示すように、ゼラチンまたはキトサンのアミノ基に対して無極利として働き、水溶液中で架構反応を行い、ゼラチンおよびキトサン混合物を高分子化して良好なゲルを形成する。

上記の架橋反応において、X*がエチレングリコール、プロピレングリコールなどのジオールから

生ずるアルコール残基の場合、n*は2であって、 架橋削は2官能の架橋削となり、比較的柔かいが ルを形成する。またス*がペンタエリトリトールなどのポリオールから生ずるアルコール残基の場合には、n*は4または6であって、 架橋削は多官能の架橋削となり、これらによって ゲルを作る場合、架橋密度の高い附直なゲルを形成する。

またA*がオキシエチレン基の場合には、オキシプロピレン基、オキシブチレン基の場合より架構 利の親水性は大きい。従って、Y*がオキシエチレン基、オキシプロピレン基およびオキシブチレン 基から選ばれる2種以上の共重合体の場合、ゲルの親水性の程度はこれらの比率を変えることによって調整することができる。

□*は1~500の範囲を取り得るが、□*が小さいほど架構剤の単位重量当りの架構密度は高くなるため、ゲルは剛直なゲルが得やすく、かつ架構剤の 親水性は小さくなる。□*が 500を越えると、架構 剤中のエポキシ部分の単位重量当りの架構密度が

- 43 -

節することができ、ゲル化時間を調整することが できる。

上記のような一般式(IV)で示される架構剤は安定な化合物であり、常温で長期間保存できる。また、ゼラチンまたはキトサンとの反応速度を自由に調節できる。

上記架橋利は、反応系全重量に対して 2 ~ 24 重量%の割合で配合するのが好ましい。

本発明においては、ゼラチン、キトサン、膠化 遅延剤、架橋剤の外に必要に応じて、粘着性付与 利兼親水性溶媒、添加剤、pH調整剤、顔料、薬効 成分、水などを使用できる。

粘着性付与剤兼親水性溶媒は、膠化遅延剤とともに最終的に生成するキトサン・ゼラチン架橋ゲルに粘着性を付与するものであり、例えばグリセリン、ポリエチレングリコールなどを例示できる。これらは1種または2種以上混合して使用できる。このような粘着性付与剤兼親水性溶媒は、反応系全重量に対して1~80重量%の割合で配合するのが好ましい。

小さくなり過ぎ、架橋剤としての作用が著しく小 さくなって実用に適さない。

架橋利の親水性の程度はY*によっても調整できる。すなわち、Y*が例えばメタン、エタン、ギ酸または酢酸などの比較的炭素数の少ない炭化水果やカルボン酸のアシル基から生ずる残基の場合、 親水性は大きく、Y*の炭素数が大きくなるにつれて親水性が小さくなる。この性質を利用してゲルの親水性を調整することができる。

- 44 -

また、本発明において必要に応じて使用される 添加剤としては、たとえばカチオン、アニオン、 ノニオン系の界面活性剤;イミダゾール誘導体、 アミノ酸誘導体、ハロゲン誘導体などの防菌防燃 剤;ポリビニルアルコール、アラビアゴム、ポリ アクリル酸、ポリブテン、エステルガム、カルポ キシメチルセルロースなどの物性改質剤などがある。

また、pHを調整するために水酸化ナトリウム、 重炭酸ナトリウム、塩化水素、酢酸、炭酸などの pH調整剤を使用できる。

また、酸化チタン、カオリンなどの顔料を使用できる。

さらに、 &- メントール、 d& - カンフル、サリチル酸グリコール、トコフェロール、アスコルビン酸、グルタチオン、インドメタシン、ビタミンC、ビタミンE、パラオキシ安息香酸、グルタチオンなどの薬効成分を使用できる。

水は、反応系全重量に対して 0.1~70重量 % の 割合で配合するのが好ましい。添加剤、pH調整剤、 顔料、薬効成分の配合量は適宜量である。 ゲルI〜ゲルIVは、次のような操作で製造できる。まず、ゼラチンを温水中に溶解し、これにキトサンと膨化遅延剤を加える。キトサンはそのまま加えてもよいし、キトサンの水溶液にして加えてもよい。さらに必要に応じて粘着性付与剤兼親水性溶媒、pH調整剤、薬効成分、界面活性剤、顔料、などを加え均一なキトサン・ゼラチン水溶液を翻製する。

次に、別途合成した前記一般式(1)~(IV)で示した架橋剤を先のキトサン・ゼラチン水溶液とは別の容器に入れ、そのまま、または必要に応じて粘着性付与剤兼親水性溶媒を加えて架橋剤を調製する。次にキトサン・ゼラチン水溶液と架橋剤を調製する。次にキトサン・ゼラチン水溶液と架橋剤を均一に混合し、反応時間 5~60分、反応温度20~100℃の反応条件で反応を行いゲル I ~ゲル IV を製造する。この反応は上記混合液を用途に応じた支持体上に塗布して行うことができる。

このようにして製造した架橋ゼラチンゲルは、 水性で従来のものと同程度の粘着力を有している ので、パップ剤やパック剤などの粘着剤や化粧品

- 47 -

製造例 2

D-マンニトール 1 モルに 900モルのエチレンオキシドと 900モルのプロピレンオキシドの混合物を付加 2 合きせた D-マンニトールのポリアルキレングリコールエーテルに 6 モルの無水コハク酸を反応させてハーフェステルを作り、これに 6 モルのN-ヒドロキシフタルイミドを反応させて架橋剤 I-2 を得た。

$$CH_{s}O-M^{2}$$
 $M^{2}-O-C-H$
 $H-C-O-M^{2}$
 $H-C-O-M^{2}$
 $CH_{s}O-M^{2}$

製造例3

ペンタエリスリトール1 モルに1800モルのエチレンオキシドを付加重合させ、これに4モルのモノクロロ酢酸を反応させて末端をカルボキシル甚

の原料として利用できる。

(発明の効果)

本発明によれば、摩化遅延剤を含むゼラチン水溶液にキトサンを加え、これを特定の架構剤を用いて反応させるようにしたので、優れた粘着力を長期間維持し、かつ例えば40℃の高温の条件下で長期間保形性を有する経時的な耐熱安定性に優れたゲルを得ることができる。

〔寒旅例〕

次に、本発明の実施例について説明する。

製造例1

付加モル数 141モルのポリエチレングリコールに、2モルの無水マレイン酸を反応させてハーフエステルを作り、これに2モルのN-ヒドロキシスクシンイミドを反応させて架構剤I-1を得た。

$$\begin{array}{c} C\,H_{a}\,O-M^{a}\\ C\,H_{a}\,O-M^{a}\\ \\ M^{a}\,\,;\,\,-(CH_{a}\,CH_{a}\,O)_{\,Ta}C\\ \\ C\,=\,C\\ \\ H\\ \end{array}$$

- 48 -

とし、これにN-ヒドロキシマレイミドを反応させて架橋利 D-1を得た。

製造例4

D-グルコース1 モルに 300モルのエチレンオキシドと 300モルのテトラヒドロフランの混合物を付加重合させ、これにモノクロロステアリン酸を反応させて末端をカルボキシル基とし、これにN-ヒドロキシグルタルイミドを反応させ架橋利Ⅱ-2を得た。

製造例 5

グリセリン1モルに、9モルのエチレンオキシド、9モルのプロピレンオキシドおよび9モルのブチレンオキシドの混合物を付加重合させた共重合体をジメチルホルムアミド溶液とし、これに水酸化ナトリウムを加え、3モルのヨードアセトアルデヒドジエチルエーテルと反応させ架構剤四-1を得た。

CH2O-M2

M°; -{CH₂ CH₂ O}₃-{CH₂ CH0}₃-(CH₂ CH0)₃-CH₂ CH CH₂ CH₂ CH₂ CH0)₃-(CH₂ CH0)₃-CH₂-CH3

製造例6

エリトリトール1モルにプロピレンオキシド 800モルを付加重合させた共重合体をジメチルホ

- 51 -

の混合物を付加重合させ、この共重合体に4モルのオレイン酸を反応させてエステル化し、これに3モルの過酢酸を加えてオレイン酸の二重結合をエポキシ化し、架橋剤Ⅳ-2を得た。

実施例1~4

くキトサン・ゼラチン水溶液および架橋剤の調製〉

第1表に示した配合割合に基づき、ゼラチンに水を加え約50℃に加温溶解したのち、5重量%キトサン水溶液を加え、さらに4重量%水酸化ナトリウム水溶液、膠化遅延剤を加えて撹拌溶解した。つづいて、グリセリン、酸化チタン、薬効成分およびノニオン界面活性剤を加えて、ディゾルバーで撹拌分散させて実施例1~4のキトサン・ゼラチン水溶液を調製した。

キトサン・ゼラチン水溶液とは別に、架橋剤と

ルムアミド宿被とし、これに水酸化ナトリウムを加え、4モルのヨードアセトアルデヒドジェチルエーテルと反応させ架構剤ロ-2を得た。

CH₂O-M^e | | CHO-M^e | CHO-M^e | CH₂O-M^e

0C.4H. M*; -(CH2CH0)==0CH2CH CH3 0C.4H3

製造例7

付加モル数61モルのポリエチレングリコールに 2 モルのエピクロルヒドリンを反応させて架橋剤 IV-1を得た。

CH.O-M'

 H_{a} : $-(CH^{2}CH^{2}O)^{20}CH^{2}-CH-CH$

製造例8

ペンタエリスリトール 1 モルに 480モルのプロ ピレンオキシドと 480モルのテトラヒドロフラン

- 52 -

ポリエチレングリコールを混合して実施例 1 ~ 4 の架橋剤を調製した。

くパップ剤の作製〉

各実施例ごとにキトサン・ゼッテン水溶液と架 橋剤とを均一に混合した後、プロピレンのライナ 一上に 0.8mmの厚さに塗布し、50℃に加温してゲ ル状にしたのち不織布を押着して実施例1~4の パップ剤を得た。

く耐熱保形性試験〉

上記のようにして得た各パック剤について、下 記の方法により耐熱保形性試験を行った。

パック剤を5×3cmの大きさに切り、アルミニウムはくのラミネートシールで密封し、40℃のインキュベーター中で6か月間保管して物性の経時的な変化を観察した。

結果を第2表に示す。

比較例1~4

5 重量%キトサン水溶液を使用しなかった以外は、実施例1~4と回様に行った。

結果を第2表に示す。

実施例5~8

くキトサン・ゼラチン水溶液および裂構剤の調製> 第1 表に示した配合割合に基づき、実施例1~ 4 と同様にして各実施例のキトサン・ゼラチン水

溶液および架橋剤を調製した。 〈シート状パック剤の作製〉

各実施例ごとにキトサン・ゼラチン水溶液と架 橋剤とを均一に混合した後、ポリプロピレン支持 フィルム上に 0.6mmの厚さに強布し、50℃に加温 してゲル状にしたのち、コロナ放戦処理をしたポ リエチレン薄膜を押着し、各実施例のシート状パ ック剤を得た。

く耐熱保形性試験〉

実施例1~4と同様にして耐熱保形性試験を行った。

結果を第2表に示す。

比較例5~8

5 重量%キトサン水溶液を使用しなかった以外は実施例5~8と同様に行った。

結果を第2表に示す。

鈱	1 录														配合物	配合割合 (重量%)	48
				鈱	₽	筋	64					丑	数	454	E		
			2	~	4	'n	9	7	~	-1	2	3	4	5	9	7	æ
ゼラチン		12	11	10	01	12	11	01	10	12	11	10	10	12	11	10	10
*		39.1	31.6	40.4	40.8	30.9	31.3	37.5	36.5	47.1	41.6	52.4	54.8	48.9	51.3	49.5	50.5
5重量%キ	5重量%キトサン水溶液	81	20	22	24	81	22	22	24	1	1	1	1	1	ı	-	1
4重量%水晶	4 重量%水酸化ナトリウム水溶液	2	1.7	1.5	1.5	2	1.7	1.5	1.5	2	1.7	1.5	1.5	2	1.7	1.5	1.5
關化運延剤	塩化カルシウム	2			4	2			4	2			4	2			4
	継		~		4		∞		4		80		4		∞		4
	チオシアン酸カルシウム			~				•				œ		-		«	
グリセリン		2	ຕ	2	e	4	2	ន	4	15	13	15	13	4	10	70	14
酸化チタン		-	-	-						-	1	1	1				
凝物成分	サリチル酸グリコール	-	-														
	インドメタツン			1.2	1.2							1.2	1.2				-
	do-カンフル	0.5	0.7	0.5	0.5					0.5	0.7	0.5	0.5				
	ローメントール	0.5	0.3	0.5	0.3					0.5	0.3	0.5	0.3				
	ピタミンE	0.3	0.1	0.3	0.1					0.3		0.3	0.1				
	ビタミンC						0.8								8.0		_
	グルタチオン					9.0		1.2						8.0		1.2	
	パラオキシ安息各職						8.0	0.3	0.5						0.8	0.3	0.5
ノニオン界面活性剤	前活性剤 •1	9.0	9.0	0.6	9.0	0.3	0.4	0.5	0.5	9.0	9.0	9.0	9.0	0.3	0.4	0.5	0.5
と な な と	契橋剤 I - 1	2								2			•				
	架橋剤1-2					16								16			
	級権第四-1		16				•				16						
	架橋第 0-2						∞,								∞		
	级橘剪田-1	•		-									-			_	
	架橋朔田-2							-									
	架橋剤IV-1				-				-				-				
	架協剤IV-2								8								œ
ポリエチレン	ポリエチレングリコール ・2	80	5	∞	8	3	8	8	9	8	2	∞	œ	2	~	æ	۵
44	4-	100	001	100	100	100	100	100	92	8	8	901	8	100	100	100	100
]	1		1	١,													

\$. .

・1) ノニオンLP-20R 日本油脂構製、商標・2) 局方マクロゴール#400 日本油脂構製、前標

	8	*	×	•	0	⊲	1
	7	×	×	0	0	۵	1
-	9	×	0	0	٥	ı	ı
ع	5	×	0	0	٥	1	ı
鳌	4	0	6	0	٥	ı	ı
Ħ	3	0	0	0	٥	ı	1
	2	•	٥	1	ı	1	ı
	1	0	٥	ı	ı	1	1
	æ	0	0	0	•	•	0
	2	0	0	0	0	0	0
£	9	0	0	0	0	•	0
摇	S	•	0	0	•	0	0
	4	0	0	0	0	0	0
実	_ග ු	0	0	0	0	0	0
	2	0	0	0	0	0	0
	٦	0	•	0	0	0	0
	Z	2	疆	Я	Я	, A	田田
/	ない。	殿	万	Ŕ	2 Å	ы ф	Ŕ 9

結婚力はやや過剰、柔かく伸びが大きい弱じ、尿形性は良。
 本地力は過剰、柔かすぎてベトベトした弱じ、尿形性は可。
 本 結婚力はあまりない、少し既く伸びが小さい認じ。
 ※ 結婚力はない、プリン状の弱いがル。
 一 権体は路際し被化する。

第2数の結果からも明らかに様に、実施例1~ 8のゲルは、40℃雰囲気中で6か月間初期の粘発性ならびに形状を保ち続けた。しかしキトサンを配合していない比較例1~8のゲルは、1か月から3か月の間で溶解し被化した。このことから実施例1~8のゲルは比較例1~8のゲルに比べて飛躍的に熱安定性が向上し、長期間の保存に耐え得ることが分る。

代理人 弁理士 柳 原 成

- 57 -

- 58 -